



भारत का राजपत्र The Gazette of India

असाधारण

EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (ii)

PART II—Section 3—Sub-section (ii)

प्राधिकार से प्रकाशित

PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 1576]

नई दिल्ली, बृहस्पतिवार, जून 23, 2016/आषाढ़ 2, 1938

No. 1576]

NEW DELHI, THURSDAY, JUNE 23, 2016/ASHADHA 2, 1938

रसायन और उर्वरक मंत्रालय

(औषध विभाग)

(राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण)

आदेश

नई दिल्ली, 23 जून, 2016

का. आ. 2193(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का० आ० 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 10, 11, 14, 16, 17 और 18 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के आदेश का. आ. 1816(अ), दिनांक 18 मई, 2016 की सारणी में उल्लेखित क्रम सं. 20, 21 और 22, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैक से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मित का नाम	प्रबलता	ईकाई	अधिकतम कीमत(रु.)
1	2	3	4	5
1.	इन्सुलिन (सोल्यूबल) इन्जेक्शन	इन्सुलिन (सोल्यूबल)-40 आईयू/मिलि	1 मिलि	13.40
2.	इन्टरमिडिएट एक्टिंग (एनपीएच) इन्सुलिन इन्जेक्शन	इन्टरमिडिएट एक्टिंग (एनपीएच) इन्सुलिन-40 आईयू/मिलि	1 मिलि	13.40
3.	प्रिमिक्स इन्सुलिन (30:70) (रेगूलर : एनपीएच) इन्जेक्शन	प्रिमिक्स इन्सुलिन (30:70) (रेगूलर : एनपीएच)-40 आईयू/मिलि	1 मिलि	13.40

नोट :

- (क) सरकार द्वारा इस प्रकार नियत की गई और अधिसूचित की गई अधिकतम कीमत (धन स्थानीय कर, जो लागू हों) से अधिक कीमत पर अनुसूचित विनिर्मितियों के ब्रांडेड या जेनेरिक या दोनों रूपांतरों को बेच रहे अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी विनिर्माता, उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत (धन स्थानीय कर, जो लागू हों) से अनधिक सभी ऐसी विनिर्मितियों की कीमत का अधोमुखी पुनरीक्षण करेंगे।
- (ख) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत स्थानीय कर सहित से कम है तो, जहां कहीं भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म V में अधिसूचना की तारीख से एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ङ.) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (च) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ज) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट ऐसी विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, अधिकतम और खुदरा मूल्य निर्धारित आदेश यदि कोई हो, जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[कां.सं./165/33/2016/वि/फा. सं० 8(33)/2016/डीपी/एनपीपीए.—डिवी II]

बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

MINISTRY OF CHEMICALS AND FERTILIZERS

(Department of Pharmaceuticals)

(NATIONAL PHARMACEUTICAL PRICING AUTHORITY)

ORDER

New Delhi, the 23rd June, 2016

S.O. 2193(E).—In exercise of the powers conferred by paragraphs 4, 10, 11, 14, 16, 17 and 18 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S.O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1816(E), dated 18th

May, 2016 regarding formulation packs mentioned in the table at Sl. No. 20, 21 & 22 in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the price as specified in column (5) of the table herein below as ceiling prices exclusive of local tax applicable, if any in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Insulin (Soluble) Injection	Insulin (Soluble)-40IU/ml	1 ml	13.40
2.	Intermediate Acting (NPH) Insulin Injection	Intermediate Acting (NPH) Insulin-40IU/ml	1 ml	13.40
3.	Premix Insulin (30:70) (Regular : NPH) Injection	Premix Insulin (30:70) (Regular : NPH) -40IU/ml	1 ml	13.40

Note :

- (a) All the existing manufacturers of scheduled formulations, selling the branded or generic or both the versions of scheduled formulations at a price higher than the ceiling price (plus local taxes as applicable) so fixed and notified by the Government, shall revise the prices of all such formulations downward not exceeding the ceiling price specified in column (5) in the above table plus local taxes as applicable, if any.
- (b) All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus local taxes as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.
- (c) The manufacturers may add local taxes only if they have paid actually or if it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in column (5) of the above said table.
- (d) The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013.
- (e) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.
- (f) The manufacturers of above said scheduled formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulations in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Any manufacturer intending to discontinue production of above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of

discontinuation of the production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.

- (g) The manufacturers not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with interest thereon under the provisions of the Drugs (Price Control) Order, 2013 read with Essential Commodities Act, 1955.
- (h) Consequent to the issue of ceiling prices of the such formulations as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/165/33/2016/F/F. No. 8(33)/2016/D.P./NPPA-Div.-II]

BALJIT SINGH, Assistant Director

आदेश

नई दिल्ली, तारीख 23 जून, 2016

का. आ. 2194(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का० आ० 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3), (4), और (5) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता, ईकाई (यूनिट) और निर्मित और विपणन कम्पनियों सहित क्रमशः स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्दिष्टि का नाम/ब्रांड का नाम	प्रबलता	ईकाई	निर्मित और विपणन द्वारा क्रमशः	खुदरा मूल्य (रु.)
1	2	3	4	5	6
1.	डिक्लोफेनेक सोडियम इन्जेक्शन (बोलिट्रा एक्यू)	प्रत्येक मिलि में डिक्लोफेनेक सोडियम-75 मिग्रा.	1 मिलि	मैसर्स एकुम्स ड्रग्स एंड फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड और मैसर्स सन फार्मास्यूटिकल्स इंडस्ट्रीज़ लिमिटेड	14.30
2.	मेटफोरमिन एचसीएल+ गिलिक्लाज़िड गोलिया (ग्लायचेक एम ओडी 60)	प्रत्येक अलिपित बायलेयर्ड सस्टेन्ड रिलिज़ गोलियों में मेटफोरमिन एचसीएल-500 मिग्रा. (एक्सटेन्ड रिलिज़ फॉर्म में) गिलिक्लाज़िड-60 मिग्रा. (मोडिफाइड रिलिज़ फॉर्म में)	1 गोली	मैसर्स स्वीस गार्नियर जेनेक्सिया साइंसेस और मैसर्स इंडोको रेमेडिज़ प्राइवेट लिमिटेड	7.98
3.	एलबेन्डाज़ोल+ इवरमेसिटिन गोलियां (जेनेबेन्ड प्लस)	प्रत्येक अलिपित गोलियों में एलबेन्डाज़ोल-400 मिग्रा. इवरमेसिटिन-6 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स सेमसन लेब. लिमिटेड और मैसर्स गेल्फा लेब. लिमिटेड	15.20
4.	मोक्सीफ्लोक्सीन एचसीएल+ सेफिक्सिम गोलियां (ज़िफि-मैक्स)	प्रत्येक फिल्म लिपित सस्टेन्ड रिलिज़ गोलियों में मोक्सीफ्लोक्सीन एचसीएल	1 गोली	मैसर्स मलिक लाइफसाइंसेस प्रा. लिमिटेड और मैसर्स एफडीसी लिमिटेड	34.46

	मोक्सीफ्लोक्सीन-400 मिग्रा. के बराबर सेफिक्सिम (ट्राईहाइड्रेट के समान) एनहाइड्रस सेफिक्सिम-400 मिग्रा. के बराबर				
5.	डाईसाइक्लोमाइन एचसीएल गोлияं	प्रत्येक अलिपित गोлияं में डाईसाइक्लोमाइन एचसीएल-20 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स मेरिडियन इंटरप्राइजेस प्रा. लिमिटेड	0.85
6.	रेबेप्राज़ोल सोडियम+ डोमपेरिडोन कैपसूल	प्रत्येक हार्ड जेलेटिन कैपसूल में रेबेप्राज़ोल सोडियम-40 मिग्रा. (रेडिस ब्राउन कलर एंट्रिक लिपित पेलेट्स के समान) डोमपेरिडोन-30 मिग्रा. (ओरेन्ज कलर सस्टेन्ड रिलिज़ पेलेट्स के समान)	1 कैपसूल	मैसर्स विंडलास बायोटेक लिमिटेड और मैसर्स इन्ट्रास फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड	7.19
7.	मेटफोरमिन एचसीएल+ गिलिक्लाज़िड गोлия (ग्लायचेक एम ओडी 30)	प्रत्येक अलिपित बायलेयर्ड सस्टेन्ड रिलिज़ गोлияं में मेटफोरमिन एचसीएल-500 मिग्रा. (एक्सटेन्ड रिलिज़ फॉर्म में) गिलिक्लाज़िड-30 मिग्रा. (मोडिफाइड रिलिज़ फॉर्म में)	1 गोली	मैसर्स स्वीस गार्नियर जेनेक्सिया साइंसेस और मैसर्स इंडोको रेमेडिज़ प्राइवेट लिमिटेड	4.96
8.	किलिन्डामाइसिन फोस्फेट+ हाइड्रस बेन्जॉयल पेरोक्साइड जेल	प्रत्येक ग्राम में किलिन्डामाइसिन फोस्फेट किलिन्डामाइसिन-1% डब्ल्यू/वी के बराबर हाइड्रस बेन्जॉयल पेरोक्साइड एनहाइड्रस बेन्जॉयल पेरोक्साइड-2.5% डब्ल्यू/वी के बराबर	1 ग्राम	मैसर्स केडिला फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड	13.31
9.	टेलिमिसारटन+ इन्डापामाइड गोлияं (टेल्मा डी)	प्रत्येक अलिपित बायलेयर्ड गोлияं में टेलिमिसारटन-40 मिग्रा. इन्डापामाइड-1.5 मिग्रा. (सस्टेन्ड रिलिज़ फॉर्म में)	1 गोली	मैसर्स विंडलास बायोटेक लिमिटेड और मैसर्स ग्लेनमार्क फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड	8.84
10.	ट्रामाडोल एचसीएल+ डिक्लोफेनेक सोडियम गोलियां (डोलिनस्टा)	प्रत्येक फिल्म लिपित बायलेयर्ड गोлияं में ट्रामाडोल एचसीएल-50 मिग्रा. डिक्लोफेनेक सोडियम-75 मिग्रा. (सस्टेन्ड रिलिज़ फॉर्म में)	1 गोली	मैसर्स सनग्लो फार्मास्यूटिकल्स (प्रा.) लिमिटेड और मैसर्स इंडोको रेमेडिज़ प्राइवेट लिमिटेड	10.08
11.	पेरासिटामोल इन्जेक्शन (पेरालप आईवी)	प्रत्येक 100 मिलि में पेरासिटामोल-1 ग्राम	1 इन्जेक्शन (100 मिलि)	मैसर्स इयूरोलाइफ हेल्थकेयर प्राइवेट लिमिटेड और मैसर्स ल्यूपिन लिमिटेड	206.00

12.	टेलिमसारटन+नेबिवोलोल एचसीएल गोलियां (टेल्मा एनबी)	प्रत्येक अलिपित बायलेयर्ड गोलियों में टेलिमसारटन-40 मिग्रा. नेबिवोलोल एचसीएल नेबिवोलोल-5 मिग्रा. के बराबर (सस्टेन्ड रिलिज़ फॉर्म में)	1 गोली	मैसर्स विंडलास बायोटेक लिमिटेड और मैसर्स ग्लेनमार्क फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड	11.04
-----	---	--	--------	---	-------

नोट :

- (क) विनिर्माता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।
- (ख) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (ग) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म V में अधिसूचना की तारीख से एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ङ) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसे कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेंसिंग ऑथोरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मेन्यूफेक्चरिंग लाइसेंस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती हैं।
- (च) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ज) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां.सं./165/33/2016/वि/फा. सं० 8(33)/2016/डीपी/एनपीपीए.-डिवी.-II]

बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

ORDER

New Delhi, the 23rd June, 2016

S.O. 2194(E).—In exercise of the powers conferred by paragraphs 5, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S.O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby

fixes the price as specified in column (6) of the table herein below as the retail price, exclusive of local taxes, if any in relation to the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength, unit and name of manufacturer & marketing company respectively, as specified in the corresponding entries in columns (3), (4) and (5) thereof;

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation / Brand Name	Strength	Unit	Manufacturer & Marketing Company respectively	Retail Price (Rs.)
1	2	3	4	5	6
1.	Diclofenac Sodium Injection (Volitra AQ)	Each ml contains: Diclofenac sodium-75mg	1 ml	M/s Akums Drugs & Pharmaceuticls Ltd. & M/s Sun Pharmaceutical Industries Ltd.	14.30
2.	Metformin HCl + Gliclazide Tablet (Glychek M OD 60)	Each uncoated bilayered sustained release tablet contains: Metformin HCl-500mg (In extended release form) Gliclazide-60mg (In modified release form)	1 Tablet	M/s Swiss Garnier Genexiaa Sciences & M/s Indoco Remedies Pvt. Ltd.	7.98
3.	Albendazole+ Ivermectin Tablet (Zenebend Plus)	Each uncoated tablet contains: Albendazole-400mg Ivermectin-6mg	1 Tablet	M/s Samson Lab. Pvt. Ltd. & M/s Galpha Lab. Ltd.	15.20
4.	Moxifloxacin HCl + Cefixime Tablet (Zifi-Max)	Each film coated sustained release tablet contains: Moxifloxacin HCl eq. to Moxifloxacin-400mg Cefixime (as trihydrate) eq. to anhydrous cefixime-400mg	1 Tablet	M/s Malik Lifescience Pvt. Ltd. & M/s FDC Ltd.	34.46
5.	Dicyclomine HCl Tablet	Each uncoated tablet contains: Dicyclomine HCl-20mg	1 Tablet	M/s Meridian Enterprises Pvt. Ltd.	0.85
6.	Rabeprazole Sodium+ Domperidone Capsule	Each hard gelatin capsule contains: Rabeprazole sodium-40mg (as reddish brown coloured enteric coated pellets) Domperidone-30mg (as orange coloured sustained release pellets)	1 Capsule	M/s Windlas Biotech Ltd. & M/s Intas Pharmaceuticals Ltd.	7.19
7.	Metformin HCl+ Gliclazide Tablet (Glychek M OD 30)	Each uncoated bilayered sustained release tablet contains: Metformin HCl-500mg (In extended release form) Gliclazide-30mg	1 Tablet	M/s Swiss Garnier Genexiaa Sciences & M/s Indoco Remedies Pvt. Ltd.	4.96

		(In modified release form)			
8.	Clindamycin Phosphate + Hydrous Benzoyl Peroxide Gel	Each gm contains: Clindamycin Phosphate eq. to Clindamycin-1% w/v Hydrous Benzoyl Peroxide eq. to anhydrous benzoyl Peroxide-2.5% w/w	1 Gram	M/s Cadila Pharmaceuticals Ltd.	13.31
9.	Telmisartan+ Indapamide Tablet (Telma D)	Each uncoated bilayered tablets contains: Telmisartan-40mg Indapamide-1.5mg (as sustained release form)	1 Tablet	M/s Windlas Biotech Ltd. & M/s Glenmark Pharmaceuticals Ltd.	8.84
10.	Tramadol HCl + Diclofenac Sodium Tablet (Dolinsta)	Each film coated bilayered tablet contains: Tramadol HCl-50mg Diclofenac Sodium-75mg (as sustained release form)	1 Tablet	M/s Sunglow Pharmaceuticals (P) Ltd. & M/s Indoco Remedies Pvt. Ltd.	10.08
11.	Paracetamol Injection (Paralup IV)	Each 100ml contains: Paracetamol-1gm	1 injection (100ml)	M/s Eurolife Healthcare Pvt. Ltd. & M/s Lupin Ltd.	206.00
12.	Telmisartan+ Nebivolol HCl Tablet (Telma NB)	Each uncoated bilayered tablets contains: Telmisartan-40mg Nebivolol HCl eq. to Nebivolol-5mg	1 Tablet	M/s Windlas Biotech Ltd. & M/s Glenmark Pharmaceuticals Ltd.	11.04

Note :

- The manufacturers of above mentioned formulations i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (6) of the table hereinabove.
- The manufacturers may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in column (6) of the above said table.
- The retail price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturers in accordance with the retail price specified in column (6) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturers shall issue a price list in Form–V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013.
- The above mentioned retail price is applicable only to the individual manufacturers/marketeers as mentioned above i.e. who have applied for the same by submitting Form-I for price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- The concerned manufacturers of above said formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of product in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturers, in case intending to discontinue above said formulations, shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.

- (f) In case the retail price of any of the aforesaid formulations is not complied with, as per instant price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (g) Consequent to the issue of retail price of the aforesaid formulations as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/165/33/2016/F/F. No. 8(33)/2016/D.P./NPPA-Div.-II]

BALJIT SINGH, Assistant Director

आदेश

नई दिल्ली, 23 जून, 2016

का. आ. 2195(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का० आ० 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 10, 11, 14, 16, 17 और 18 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के आदेश का. आ. 644(अ), दिनांक 2 मार्च, 2016, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मित का नाम	प्रबलता	ईकाई	अधिकतम कीमत(रु.)
1	2	3	4	5
1.	ट्रामाडोल कैपसूल	ट्रामाडोल-50 मिग्रा.	1 कैपसूल	4.20
2.	लेफ्ल्यूनोमाइड गोлияं	लेफ्ल्यूनोमाइड-10 मिग्रा.	1 गोली	9.30
3.	लेफ्ल्यूनोमाइड गोлияं	लेफ्ल्यूनोमाइड-20 मिग्रा.	1 गोली	18.13
4.	मेथोट्रेक्सेट गोлияं	मेथोट्रेक्सेट-10 मिग्रा.	1 गोली	10.81
5.	मेथोट्रेक्सेट गोлияं	मेथोट्रेक्सेट-7.5 मिग्रा.	1 गोली	10.32
6.	प्रेडनीसोलोन गोлияं	प्रेडनीसोलोन-20 मिग्रा.	1 गोली	1.81
7.	कार्बामेज़ापाइन गोлияं	कार्बामेज़ापाइन-200 मिग्रा.	1 गोली	1.28
8.	फेनोबार्बिटोन गोлияं	फेनोबार्बिटोन-30 मिग्रा.	1 गोली	1.12
9.	सोडियम वेलप्रोएट गोлияं	सोडियम वेलप्रोएट-200 मिग्रा.	1 गोली	2.75
10.	सोडियम वेलप्रोएट गोлияं	सोडियम वेलप्रोएट-500 मिग्रा.	1 गोली	6.43
11.	एलबेन्डाज़ोल गोлияं	एलबेन्डाज़ोल-400 मिग्रा.	1 गोली	7.15

12.	डाईइथायलकार्बामेज़ाइन गोлияं	डाईइथायलकार्बामेज़ाइन-50 मिग्रा.	1 गोली	0.50
13.	मैट्रोनिडाज़ोल गोлияं	मैट्रोनिडाज़ोल-200 मिग्रा.	1 गोली	0.4
14.	पायराजिनामाइड गोлияं	पायराजिनामाइड-500 मिग्रा.	1 गोली	3.77
15.	पायराजिनामाइड गोлияं	पायराजिनामाइड-750 मिग्रा.	1 गोली	5.73
16.	पायराजिनामाइड गोлияं	पायराजिनामाइड-1000 मिग्रा.	1 गोली	8.39
17.	इथामब्यूटोल गोлияं	इथामब्यूटोल-800 मिग्रा.	1 गोली	3.77
18.	फ्लुकोनाज़ोल गोлияं	फ्लुकोनाज़ोल-200 मिग्रा.	1 गोली	17.43
19.	ग्रेसोफ्यूलविन गोлияं	ग्रेसोफ्यूलविन-250 मिग्रा.	1 गोली	1.48
20.	एसिक्लोविर गोлияं	एसिक्लोविर-200 मिग्रा.	1 गोली	6.29
21.	एसिक्लोविर गोлияं	एसिक्लोविर-400 मिग्रा.	1 गोली	11.42
22.	क्वीनीन गोлияं	क्वीनीन-300 मिग्रा.	1 गोली	5.09
23.	मेफलोक्वीन गोлияं	मेफलोक्वीन-5 मिग्रा.	1 गोली	47.31
24.	प्रोप्रानोलोल गोлияं	प्रोप्रानोलोल-10 मिग्रा.	1 गोली	1.07
25.	मेथोट्रैक्सेट गोлияं	मेथोट्रैक्सेट-2.5 मिग्रा.	1 गोली	4.26
26.	साइक्लोस्पोरीन कैपसूल	साइक्लोस्पोरीन-50 मिग्रा.	1 कैपसूल	46.85
27.	साइक्लोस्पोरीन कैपसूल	साइक्लोस्पोरीन-100 मिग्रा.	1 कैपसूल	91.21
28.	ओन्डेनसेट्रोन गोлияं	ओन्डेनसेट्रोन-8 मिग्रा.	1 गोली	9.06
29.	एमिट्रिप्टीलीन गोлияं	एमिट्रिप्टीलीन-25 मिग्रा.	1 गोली	2.10
30.	फ्लुओक्सीटाइन कैपसूल	फ्लुओक्सीटाइन-20 मिग्रा.	1 कैपसूल	3.38
31.	वारफेरीन गोлияं	वारफेरीन-5 मिग्रा.	1 गोली	2.20
32.	डिल्टियाज़ेम गोлияं	डिल्टियाज़ेम-30 मिग्रा.	1 गोली	2.23
33.	डिल्टियाज़ेम गोлияं	डिल्टियाज़ेम-60 मिग्रा.	1 गोली	4.53
34.	एमियोडेरोन गोлияं	एमियोडेरोन-100 मिग्रा.	1 गोली	5.30
35.	एम्लोडिपिन गोлияं	एम्लोडिपिन-2.5 मिग्रा.	1 गोली	1.53
36.	ऐटेनोलोल गोлияं	ऐटेनोलोल-50 मिग्रा.	1 गोली	1.66
37.	एनालाप्रिल गोлияं	एनालाप्रिल-2.5 मिग्रा.	1 गोली	1.78
38.	एनालाप्रिल गोлияं	एनालाप्रिल-5 मिग्रा.	1 गोली	2.97
39.	डोमपेरिडोन गोлияं	डोमपेरिडोन-10 मिग्रा.	1 गोली	2.24
40.	मेड्रोक्सीप्रोगेस्टोरोनएसिटेट गोлияं	मेड्रोक्सीप्रोगेस्टोरोनएसिटेट-10 मिग्रा.	1 गोली	4.99
41.	निफेडिपीन गोлияं	निफेडिपीन-10 मिग्रा.	1 गोली	1.15
42.	सेलब्यूटामोल गोлияं	सेलब्यूटामोल-4 मिग्रा.	1 गोली	0.17

नोट :

- (क) सरकार द्वारा इस प्रकार नियत की गई और अनुसूचित की गई अधिकतम कीमत (धन स्थानीय कर, जो लागू हों) से अधिक कीमत पर अनुसूचित विनिर्मितियों के ब्रांडेड या जेनेरिक या दोनों रूपांतरों को बेच रहे अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी विनिर्माता, उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत (धन स्थानीय कर, जो लागू हों) से अनधिक सभी ऐसी विनिर्मितियों की कीमत का अधोमुखी पुनरीक्षण करेंगे।
- (ख) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत स्थानीय कर सहित से कम है तो, जहां कहीं भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म V में अधिसूचना की तारीख से एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ङ) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (च) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ज) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट ऐसी विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, अधिकतम और खुदरा मूल्य निर्धारित आदेश यदि कोई हो, जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[कां.सं./165/33/2016/वि/फा. सं० 8(33)/2016/डीपी/एनपीपीए.-डिबी.-II]

बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

ORDERNew Delhi, the 23rd June, 2016

S.O. 2195(E).— In exercise of the powers conferred by paragraphs 4, 10, 11, 14, 16, 17 and 18 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S.O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 644(E), dated 2nd March, 2016, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the price as specified in column (5) of the table herein below as ceiling price exclusive of local tax applicable, if any in respect of the Scheduled formulations

specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Tramadol Capsule	Tramadol-50mg	1 Capsule	4.20
2.	Leflunomide Tablet	Leflunomide -10 mg	1 Tablet	9.30
3.	Leflunomide Tablet	Leflunomide -20 mg	1 Tablet	18.13
4.	Methotrexate Tablet	Methotrexate-10 mg	1 Tablet	10.81
5.	Methotrexate Tablet	Methotrexate -7.5mg	1 Tablet	10.32
6.	Prednisolone Tablet	Prednisolone -20mg	1 Tablet	1.81
7.	Carbamazepine Tablet	Carbamazepine -200 mg	1 Tablet	1.28
8.	Phenobarbitone Tablet	Phenobarbitone -30mg	1 Tablet	1.12
9.	Sodium valproate Tablet	Sodium valproate -200mg	1 Tablet	2.75
10.	Sodium Valporate Tablet	Sodium Valporate-500mg	1 Tablet	6.43
11.	Albendazole Tablet	Albendazole-400mg	1 Tablet	7.15
12.	Diethylcarbamazine Tablet	Diethylcarbamazine-50mg	1 Tablet	0.50
13.	Metronidazole Tablet	Metronidazole-200mg	1 Tablet	0.40
14.	Pyrazinamide Tablet	Pyrazinamide-500mg	1 Tablet	3.77
15.	Pyrazinamide Tablet	Pyrazinamide-750mg	1 Tablet	5.73
16.	Pyrazinamide Tablet	Pyrazinamide-1000mg	1 Tablet	8.39
17.	Ethambutol Tablet	Ethambutol-800mg	1 Tablet	3.77
18.	Fluconazole Tablet	Fluconazole-200mg	1 Tablet	17.43
19.	Griseofulvin Tablet	Griseofulvin-250mg	1 Tablet	1.48
20.	Acyclovir Tablet	Acyclovir-200mg	1 Tablet	6.29
21.	Acyclovir Tablet	Acyclovir-400mg	1 Tablet	11.42
22.	Quinine Tablet	Quinine-300mg	1 Tablet	5.09
23.	Mefloquine Tablet	Mefloquine-250mg	1 Tablet	47.31
24.	Propranolol Tablet	Propranolol-10mg	1 Tablet	1.07
25.	Methotrexate Tablet	Methotrexate-2.5mg	1 Tablet	4.26
26.	Cyclosporine Capsule	Cyclosporine-50mg	1 Capsule	46.85
27.	Cyclosporine Capsule	Cyclosporine-100mg	1 Capsule	91.21
28.	Ondansetron Tablet	Ondansetron-8mg	1 Tablet	9.06
29.	Amitriptyline Tablet	Amitriptyline-25mg	1 Tablet	2.10
30.	Fluoxetine Capsule	Fluoxetine-20mg	1 Capsule	3.38

31.	Warfarin Tablet	Warfarin-5mg	1 Tablet	2.20
32.	Diltiazem Tablet	Diltiazem -30mg	1 Tablet	2.23
33.	Diltiazem Tablet	Diltiazem -60mg	1 Tablet	4.53
34.	Amiodarone Tablet	Amiodarone-100mg	1 Tablet	5.30
35.	Amlodipine Tablet	Amlodipine-2.5mg	1 Tablet	1.53
36.	Atenolol Tablet	Atenolol-50mg	1 Tablet	1.66
37.	Enalapril Tablet	Enalapril-2.5mg	1 Tablet	1.78
38.	Enalapril Tablet	Enalapril-5mg	1 Tablet	2.97
39.	Domperidone Tablet	Domperidone-10mg	1 Tablet	2.24
40.	Medroxyprogesteroneacetate	Medroxyprogesteroneacetate-10mg Table	1 Tablet	4.99
41.	Nifedipine Tablet	Nifedipine -10mg	1 Tablet	1.15
42.	Salbutamol Tablet	Salbutamol-4mg	1 Tablet	0.17

Note :

- (a) All the existing manufacturers of scheduled formulations, selling the branded or generic or both the versions of scheduled formulations at a price higher than the ceiling price (plus local taxes as applicable) so fixed and notified by the Government, shall revise the prices of all such formulations downward not exceeding the ceiling price specified in column (5) in the above table plus local taxes as applicable, if any.
- (b) All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus local taxes as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.
- (c) The manufacturers may add local taxes only if they have paid actually or if it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in column (5) of the above said table.
- (d) The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013.
- (e) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.
- (f) The manufacturers of above said scheduled formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulations in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Any manufacturer intending to discontinue production of above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (g) The manufacturers not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall

be liable to deposit the overcharged amount along with interest thereon under the provisions of the Drugs (Price Control) Order, 2013 read with Essential Commodities Act, 1955.

- (h) Consequent to the issue of ceiling prices of such formulations as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.
-

[PN/165/33/2016/F/F. No. 8(33)/2016/D.P./NPPA-Div.-II]

BALJIT SINGH, Assistant Director